RTV SILICONE PASTE HAVING SHORT CURING TIME

Publication number: JP62013452 (A)

Publication date:

1987-01-22

Inventor(s):

TOOMASU BIYURUMINGUHAUZEN; HANSU

ZATSUTORETSUGAA +

Applicant(s):

BAYER AG +

Classification: - international:

C08K3/00; C08K5/00; C08K5/09; C08K5/5465; C08K5/56;

C08L83/00; C08L83/04; C08L83/06; C08K3/00; C08K5/00;

C08L83/00; (IPC1-7): C08K5/00; C08K5/09; C08K5/54;

C08L83/06

- European:

C08K5/09; C08L83/04

Application number: JP19860156380 19860704 Priority number(s): DE19853524452 19850709

Abstract not available for JP 62013452 (A)

Abstract of corresponding document: EP 0208963 (A2)

Die vorliegende Erfindung betrifft einkomponentige RTV-Siliconpasten mit besonders kurzer Aushärtungszeit. Die Verbesserung wird dadurch erreicht, dass man dem Pastengemisch Alkyloder Alkenylcarbonsäuren oder Silanderivate solcher Carbonsäuren zusetzt.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

Also published as:

JP3040067 (B)

JP1675909 (C)

DEP0208963 (A2) 国 EP0208963 (A3)

EP0208963 (B1)

more >>

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-13452

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和62年(1987)1月22日

C 08 L 83/06 C 08 K 5/00 //(C 08 K 5/00

5/00 5/00 5:09 5:54) LRU 7016-4J LRT 6845-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

の発明の名称

硬化時間の短いRTVシリコーンペースト

②特 願 昭61-156380

②出 願 昭61(1986)7月4日

優先権主張

1985年7月9日39西ドイツ(DE)39P3524452.6

⑫発 明 者

17出

トーマス・ビユルミン

ドイツ連邦共和国デー5090レーフェルクーゼン1・クリス

グハウゼン

チャンーへスーシュトラーセ 65

⑫発 明 者 ハンス・ザツトレツガ

ドイツ連邦共和国デー5068オーデンタール・アウフデムハ

ー バイエル・アクチエン イトヘン 9 ドイツ連邦共和国レーフエルクーゼン(番地なし)

ゲゼルシヤフト

②代 理 人 チ

人

弁理士 小田島 平吉

明細書

1 発明の名称

硬化時間の短いRTVシリコーンペースト

2 特許請求の範囲

1)

(1)0. 1ないし1,000 P asの粘度を有するα,ω-ジヒドロキシポリジメチルシロキサン100重量部と、

(2)0. 01ないし10 Pasの粘度を有するα, ω-ビス(トリメチルシロキシ)ーポリジメチルシロキサン0ないし100重量部と、

(3)下記式

$$RaSi - O - N = C \begin{bmatrix} R^{1} \\ R^{2} \end{bmatrix}_{4-a}$$

ここに記号Rは炭素数1ないし4個のアルキル又はアルケニル甚であり、

R·及びR'はそれぞれが互いに無関係に炭素数1ないし4個のアルキル基あるいは水素で

あることができ、又は

R '及びR 'が共に炭素数 4 ないし 5 個のアルキレン基を示すことができる、

且つここで a は 0 ない b 1 の値をとることができる、

を有するオキシミノシラン1ないし10重量部、

- (4)補強用又は非補強用充填剂又は充填剂混合物 5ないし250重量部、
- (5) 編触媒 0. 01 ないし1 重量部、及び
- (6)少なくとも3個の炭素原子を経て珪素と結合 している一個又はそれ以上の塩基性窒素原子を含むアミノアルキルアルコキシシラン 0.05ない し2.5 重量部を含有して成り、さらに架橋を促進する助剤として

(7)

a) 最高 2 0 個の炭素原子を有し、置換基を有し、 又は置換基を有していないアルキル又はアルケニ ルカルボン酸類、及び

b)下記式

ここに R * は 最 髙 4 個 の 炭 素 原 子 を 持 つ ア ル キ ル 又 は ア ル ケ ニ ル 甚 を 示 し 、

R・は炭素原子が最高20個で置換基を有し 又は有しないアルキル又はアルケニル基を示

b は 0 ないし3の値をとることができる、 の組成を有するカルボン酸のシラン誘導体類から 選ばれた添加剤を 0 . 0 5 ないし 2 . 5 重量部含む ことを特徴とする、湿気を遮断して貯蔵でき、湿 気の近接により硬化するポリ有機シロキサン組成物。

- オキシミノシランとしてCH₁Si[ON=C (C₂H₅)CH₃]₃が使用されている特許請求の範囲1に従う組成物。
- 3) アミノアルキルアルコキシシランとして H₂N C H₂C H₂C H₂S i(O C₂H₅)₃又は H₂N C H₂C H₂C H₂S i(O C H₃)₃が使用されている特許請求の範囲2に従う組成物。

本発明は大気中の湿気と接触するとオキシムを 分離して硬化し、多数の材質によく接着し、且つ 硬化時間の短い一成分系のシリコーンペーストに 関する。

湿気の影響下で硬化するシリコーンペーストを製造する既知の方法の一つはオキシミノシランの使用に基づいている。この形式のシラン類は米国特許明細書第3,289,576号に記載されている。 α,ωージヒドロキシボリジメチルシランを特定のオキシミノシラン、及び必要に応じ一種又は多種の充塡剤と混合したものである。大気中の湿気を遮断して貯蔵でき、大気中の湿気の影響で硬化してエラストマーを与える系、いわゆるオキシム系はこのような方法で得られる。

更に又オキシム系の架橋が金属触媒、特にジアルキルー鍋ジカルボン酸塩によって促進されることが見出された。アミノアルキルアルコキシシラン類、例えば

H₂NCH₂CH₂CH₂Si(OC₂H₅) X lt H₂NCH₂CH₂NHCH₂CH₂CH₂Si(OC₂

- 4) アミノアルキルアルコキシシランとして H₂N C H₂C H₂N H C H₂C H₂S i(O C H₃)。 が使用されている特許請求の範囲 2 に従う組成物。
- 5) 架橋を促進する添加剤として2-エチルー ヘキサン酸が使用されている特許請求の範囲3に 従う組成物。
- 6) 架橋を促進する添加剤として

が使用されている特許請求の範囲3に従う組成物。
7) 架橋を促進する添加剤として2-エチルー

へキサン酸が使用されている特許請求の範囲 4 に 従う組成物。

8)架橋を促進する添加剤として

が使用されている特許請求の範囲4に従う組成物。

3 発明の詳細な説明

H 5) a も 又密封材料としての使用に関して記載されている。このようなシラン類は多数の材質に対する接着性を改善する。日本特許出顧第46-11272号は a, w - ジヒドロキシポリジメチルシロキサン、オキシミノシラン、アミノアルキルフルコキシシラン、 鶴 触媒及び充塡剤から製造される米に関するものである。

一段と硬化時間が短く、同時に良好な接着性を有 するオキシム系を発見することが課題であった。 本発明は

(1)0.1ないし1,000 Pasの粘皮を有するα, ωージヒドロキシポリジメチルシロキサンの10 0重量部と

(2)可塑剤として0.01ないし10Pasの粘度を有するα,ωーピス(トリノチルシロキシ)ーポリンノチルシロキサンの0ないし100重量部と(3)下記式

$$RaSi-O-N=C$$

$$R^{2}$$

ここに記号Rは炭素数1ないし4個のアルキル又はアルケニル基であり、

R'及びR²はそれぞれが炭素数1ないし4個のアルキル基あるいは水素であることができ、あるいは又

R '及びR 'が共に炭素数 4 ないし 5 個のアルキレン基を示す、

ここにR³は最高4個の炭素原子を持ち、置 換基を有し又は有しないアルキル又はアルケ ニル基から成り、

R 1は最高20個の炭素原子を持つアルキル 又はアルケニル基であり、そして

b は 0 ない し 3の値をとることができる、の 組成を有するカルボン酸のシラン誘導体類から 成る系列から選ばれた加硫促進助剤 0.05 ない し 2.5 重量部が用いられていることを特徴とする、湿気を遮断して貯蔵でき、又湿気の近接により硬化することのできるボリ有機シロキサン組成動に関する。

着くべきことには、(1)ないし(6)の構成分から得られる系の架橋結合は少量のカルボン酸(7a)の添加で促進される。同じ効果は ベーストの製造の間に、又は架橋の過程でカルボン酸を生成することのできるカルボキシラトシラン(7b)のような化合物の添加によっても達成される。本発明に従い加硫の促進を達成するのに必要なカルボン酸化合物の量は極めて少量であり、系全体がその

且つここで a は 0 ないし 1 の値をとることができる。

の組成を有するオキシミノシランの 1 ない し 1 0 重量部、

(4)補強用又は非補強用充填剂又は充填剂混合物の5ないし250重量部、

(5) 錫触媒 0.01 ないし1 重量部、及び

(6)炭素原子、好適には少なくとも3個の炭素原子を経て珪素と結合している一個又は数個の塩基性窒素原子を含むアミノアルキルアルコキシシランの0.05ないし2.5重量部を含有して成る、ポリ有機シロキサン組成物であって、更に又助剤として

(7)

a) 最高 2 0 個の炭素原子を有し、場合により例 えばシランにより置換されていることのできるア ルキル又はアルケニルカルボン酸類、及び b) 下記式

中性的性質を変えることはない。

架橋が促進されることに伴って接着的性質が損なわれることはない。構成分(1)及び(2)で挙げた水酸基またはトリメチルシロキシ末端基を持つボリジメチルシロキサン類は市販されている。更に、メチル基以外にも他の置換基、例えばフェニル基を含むポリシロキサンに本発明を適用することは可能であると思われる。また有機性充填剤、例えばパラフィン類、及び/又はイソパラフィン類を使用することもできる。

好通なオキシミノシラン類(3)は下記のような 化合物である。

 $CH_{3}Si[ON = C(C_{2}H_{5})CH_{3}]_{3},$

 $CH_{2} = CHSi[ON = C(C_{2}H_{5})CH_{2}]_{2},$

 $CH_{3}Si[ON = C(CH_{3})_{2}]_{3}$

 $C_{2}H_{5}Si(ON = CHCH_{2})_{2}$

Si[ON = C(C2H5)2]4及び

$$CH_2-CH_2$$

$$CH_2-CH_2$$

$$CH_2-CH_2$$

各物質及びその製造法は米国特許明細書第3, 189,576号に記載されている。

使用可能な充填剤(4)は焼皮(pyrogenic)及び 沈降性珪酸のような補強性充填剤、及び炭酸塩 (チョーク及びドロマイト)、珪酸塩[クレー、廃 砕頁岩(ground shale)、蛋母、タルク、及び 珪 灰岩]、SiOz(石灰、及び珪藻土)及びカーボン ・ブラックのような非補強性あるいは低補強性の 鉱物性材料である。

適当な鍋触媒(5)はヂアルキルー錫(Ⅳ)化合物、特にヂアルキルー錫(Ⅳ)ヂカルボン酸塩、例えばヂブチルー錫ヂラウリル酸塩、ヂブチルー錫ヂ酢酸塩、ヂオクチルー錫マレイン酸塩又はヂブチルー錫ヂー 2 ーエチルへキサン酸塩である。

適当なアミノアルキルアルコキシシラン類(6)

使用できるカルボキシラトシラン類(7b)は CH₃Si[OC(O)CH₃]₃、C₂H₅Si[OC(O) CH₃]₃、Si[OC(O)CH₃]₄又はCH₃Si[O C(O)CH(C₂H₅)C₄H₅]₃のようなシランであ る。カルボキシラト基以外にシランは他の官能基、 例えばアルコキシ基をも有することができる。し かし、これは促進用添加剤としての機能には役立っ ていない。更に又

$$Ra$$
|
HO₂C-(CH₂)₂-Si(OR'),-a

のような化合物も使用できる。

本発明に従う組成物の製造法は新規な工程を必要としない。湿気の影響下で硬化するシリコーンペーストについて通例のように、原料を遊星歯叩ミキサー(planetary mixers),バタフライ ミキサー(butterfly mixers),溶解機(dissolvers),スクリュー式連続運転ミキサー(continuously operating mixing screws)又はペーストの製造に適した他の装置中で混合することができる。製

は NH2CH2CH2CH2CH2Si(OC2H3),及び . H,NCH2CH2NHCH2CH2CH2Si (OC2H3),のような化合物であり、市場で入手できる。しかし他のアミノアルキルーアルコキシシラン類も本発明に従う組成物の製造に使用することができる。多数のこのような化合物がシリコン 来用の接着剤又は架橋剤として記載されており、この一例として米国特許明細普第3,888,815号を挙げることができる。

使用できるカルボン酸(7a)はシリコーン系中に容易に分散できる総でのカルボン酸を使用することができる。従って液状又は低酸点の酸が好適である。炭素数1ないし20のアルキルカルボン酸、例えば酢酸、プロピオン酸、バレリアン酸、カブリル酸、ミリスチン酸、ピバル酸、及び2ーエチルーへキサン酸はこの例である。とりわけ最後に挙げたような酸は臭気による迷惑を与えないので好適である。オレイン酸、リノレイン酸のような不飽和酸も又加硫に対し加速的な影響を及ばす。

品は密閉容器、例えばカートリッジ中に導入される。 製造工程中は空気の湿気との接触はできるだけ避けるべきである。

下記の実施例は本発明をより詳細に説明するためのものである。

実施例 1

5 0 Pasの粘度を有するα,ωージヒドロキシボリジメチルシロキサン5 9 重量部及び0.1 Pasの粘度を有するα,ωーピス(トリメチルシロキシ)ポリジノチルシロキサン2 2 重量部を、CH2 Si[ON=C(C2H5)CH2]35.7 重量部及び疎水性にした 焼皮珪酸(pyrogenic silicic acid)(BET表面積 110m²/g)7.5 重量部と共に連星幽車ミキサー(planetary mixer)中で混合する。その後で0.6 重量部のH2NCH2CH2CH2CH2Si(OC2H5)1、0.3 重量部のメチルトリアセトキシシランを添加する。

架橋の速度を測定するために、ペースト試料を シリコーン油中に水58%を含むエマルション1。 2 %と混合し、この混合物のショア A 硬度を時間の関数として定量する。このエマルジョンを含む 系が 2 5 ℃においてショア A 硬度 5 に到達するに 要する時間を架橋速度の目安として記録した。本 発明による上記の系はこのために 7 時間を要した。

実施例 2 (比較例)

CH₁Si(OCOCH₂)₃ (メチルトリアセトキシシラン)を除外する以外は実施例 1 配載の方法に従った。この場合にはエマルジョンを添加したペーストがショア A 硬度 5 に到達するのに 2 3 時間を要した。

温度25℃、空気の相対湿度50%で7日間硬化した後で機械的強度を試験した結果、下記の数値を与えた。

硬度 : ショアA硬度23

E モジュラス: 0.42 N/mm²

引き裂き強度: 1.4 N/mm²

破断時の伸び: 460%

密封材料を厚さ約1 cmの紐状体としてガラス、 タイル、アルミニウム、硬質ポリ塩化ピニル及び

ショフ A 優茂 5 に強するまでの 時間 (時間) 133 133 13

ポリカーボネート板上に適用した。7日間硬化した後、密封材料が粘着した基材から離れるかどうかについて調べた。これはどの基材についても離れることはなかった。次に一速の比較用試験板を密封材料が硬化した後、室温で一週間水中に保存した。この水中暴露後も接着が離れることは認められなかった。

実施例 3

メチルトリアセトキシシランの代わりに各種のカルボン酸を用いる以外は、実施例1記載の方法を繰り返して行った。使用したカルボン酸及びその量は第1表に示した通りである。実施例1で使用されたエマルジョン1.2%と混合した後、該当した系がショアA硬度5に達するに要する時間がまた架橋速度の目安として示されている。この時間は総て比較実施例2の時間よりも著しく短い。



実施例 4

メチルトリアセトキシシランの代わりに、
0.30重量部のCH₃Si[OCOCH(C₂H₅)

C₊H₃]₃を用いる以外は実施例1の方法に従った。
23℃で大気の相対湿度50%において7日間硬化した後、下記のような機械的性質が認められた。

硬度 : ショア A 硬度 2 4

E モジュラス : 0.41 N/mm²

引き裂き強度 : 1.3 N/mm²

破断時の伸び : 430%

実施例2に記載されたようにして接着性を試験 した。7日間水中に貯蔵された後も、いずれの場合も接着が離れることは認められなかった。

実施例2の記載のようにシリコーン油中の水の エマルジョンと混合した後、ショアA硬度5に達 するのに本実施例の密封材料は25℃で13時間 を要した。